

Europäisches Patentamt  
European Patent Office  
Office européen des brevets



(11) **EP 0 806 144 A2**

(12) **EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG**

(43) Veröffentlichungstag:  
12.11.1997 Patentblatt 1997/46

(51) Int Cl.<sup>6</sup>: **A21D 8/04**

(21) Anmeldenummer: 97810293.7

D2

(22) Anmeldetag: 09.05.1997

(84) Benannte Vertragsstaaten:  
**AT BE CH DE DK ES FI FR GB IE IT LI LU NL PT SE**

(72) Erfinder: **Ehret, Aloyse**  
68730 Blotzheim (CH)

(30) Priorität: 11.05.1996 DE 19619187

(74) Vertreter: **Rottmann, Maximilian R.**  
c/o Rottmann, Zimmermann + Partner AG  
Glattalstrasse 37  
8052 Zürich (CH)

(71) Anmelder: **AGRANO AG**  
CH-4123 Allschwil (CH)

(54) **Herstellung eines flüssigen bzw. pastösen biologischen Backmittels für Brot mit Hilfe von Milchsäurebakterien sowie danach hergestelltes biologisches Backmittel**

(57) Die vorliegende Erfindung betrifft ein Verfahren zur Herstellung eines flüssigen oder pastösen biologischen Backmittels mit lebenden Milchsäurebakterienarten. Sie wird dadurch gekennzeichnet, dass das gesamte Nährmedium als Backmittel dient. Zur Herstellung des Nährmediums werden Getreiderohstoffe gemischt und mindestens eine Amylase und mindestens eine Amyloglucosidase zugegeben, wobei das Medium zu-

erst 20 Minuten auf 75°C und dann auf 55°C abgekühlt und nach Zugabe von mindestens 2 Proteasen 2 Stunden bei dieser Temperatur gehalten wird, woran sich dann die Sterilisation des Nährmediums anschliesst. Das Nährmedium wird danach mit den in der Erfindung genannten Milchsäurebakterienarten beimpft. Dem erfindungsgemässen Backmittel werden noch Ascorbinsäure,  $\alpha$ -Amylasen und Malzmehl beigegeben.

EP 0 806 144 A2

## Beschreibung

Die Erfindung betrifft die Herstellung eines flüssigen oder pastösen biologischen Backmittels mit Hilfe von Milchsäurebakterien, dem, je nach Anwendung und Brotrezeptur noch Enzyme, Malzmehl und Ascorbinsäure oder ascorbinsäurehaltige Fruchtpulver zugegeben werden können, sowie ein danach hergestelltes biologisches Backmittel.

Weizen- und Roggenbrote sowie Hefengebäcke werden heute unter Einsatz von verschiedenen Zusatzstoffen hergestellt. In den klassischen Verfahren werden Vorteige zur Verbesserung des Geschmacks und der Teiglockerung verwendet. Als Teigsäuerungsmittel und Geschmacksverbesserer sind gefriergetrocknete Lactobazillen, gefriergetrockneter Sauerteig, inaktive Gärflüssigkeit von Lactobazillen und chemisch hergestellte organische Säuren im Einsatz. Beim Gefriertrocknen gehen wesentliche flüchtige Aromakomponenten verloren. Alle eingesetzten Mikroorganismen werden unter Zusatz von chemisch hergestellten Nähr- und Wachstoffsstoffen gezüchtet. Getrocknete Mikroorganismen müssen erst revitalisiert werden. Durch die zum Teil fehlenden Enzyme zum Abbau von Getreideinhaltsstoffen kommt es zum verzögerten Wachstum (Lag-Phase). Mit Ausnahme von gefriergetrocknetem Sauerteig fehlt allen eingesetzten Zusatzstoffen der typische Brotgeschmack. Getrockneter Sauerteig muss bis zu 20% (bezogen auf den Mehanteil) dem Teig zugesetzt werden.

Aufgabe der vorliegenden Erfindung ist es, ein biologisches Backmittel herzustellen, welches gegenüber den bekannten Backmitteln den Vorteil aufweist, dass es keine chemischen Zusätze enthält, dass es ohne Zugabe von Mikroorganismen, die unter Zusatz von chemisch hergestellten Nähr- und Wachstoffsstoffen gezüchtet wurden, auskommt, dass diese Mikroorganismen nicht revitalisiert werden müssen, dass kein verzögertes Wachstum auftritt, dass der typische Brotgeschmack erzielt wird, und dass eine wesentlich geringere Dosierung der Zugabemenge an getrocknetem Sauerteig erforderlich ist.

Die Lösung der vorstehend geschilderten Aufgaben wird durch die Merkmale des kennzeichnenden Teils des Anspruchs 1 ermöglicht.

Weitere Ausführungsformen des erfindungsgemässen Verfahrens sind in den Unteransprüchen beschrieben.

Das erfindungsgemässe biologische Backmittel in flüssiger oder pastöser Form vermeidet die Nachteile der z.Z. verwendeten Zusatzstoffe. Die Milchsäurebakterien-Arten werden auf Getreiderohstoffen, vorzugsweise aus biologisch-kontrolliertem Anbau, gezüchtet. Das Medium enthält keine chemischen Zusätze. Während der Fermentation entstehen die für die Teigreifung typischen Aromastoffe. Da kein Konzentrierungsschritt stattfindet, gelangen alle Aromastoffe in den Teig und damit in die Brote. Die lebenden Milchsäurebakterien haben bereits die zum Abbau der Getreiderohstoffe nötigen Enzymsysteme aktiviert und können ohne Verzögerung ihren Stoffwechsel im Teig weiterführen. Je nach Teigart und Teigführung wird durch die Aromabildung und Teiglockerung in kurzer Zeit deutlich verbessert. Die Dosierung kann je nach Teigart 1% - 10%, vorzugsweise 2% - 6% (bezogen auf den Mehanteil) betragen.

Das erfindungsgemässe biologische Backmittel ist zur Verbesserung aller durch mikrobiologische Vorgänge gelockerten Teige geeignet:

Weizenbrote, Weizensüssteige und Weizenmischbrote (Roggenmehlanteil bis 40%): Als Vorteigersatz (Hebel), mit Zugabe von Enzymen, Malzmehl und/oder Ascorbinsäure oder Fruchtpulver anstelle von konventionellen Backmitteln, zur Verbesserung der Teiglockerung, zur Intensivierung des Brotaromas, zur Standardisierung der Brotqualität.

Roggenbrote und Roggenmischbrote (ab 40% Roggenmehlanteil): Als Starterkultur für den Sauerteig, zur Verbesserung der Teiglockerung, zur Intensivierung des Aromas, zur Standardisierung der Brotqualität.

Das Backmittel gemäss Erfindung ist dadurch gekennzeichnet, dass mindestens 1 Milchsäurebakterienstamm, vorzugsweise ein Gemisch aus mehreren Milchsäurebakterienarten, in einem durch enzymatische Hydrolyse aufgeschlossenen Getreiderohstoff, vorzugsweise aus biologisch-kontrolliertem Anbau, gezüchtet werden. Die Hydrolyse der Getreiderohstoffe, welche vorzugsweise Weizenmehl und Weizenkeime sind, erfolgt durch mindestens 1 Amylase sowie mindestens 1 Amyloglucosidase und mindestens zwei Proteasen, wovon eine Protease überwiegend endoproteolytische Eigenschaften aufweist. Als weitere Stickstoffquelle kann ein, mit ausschliesslich physikalischen Methoden hergestellter, Bierhefeextrakt eingesetzt werden. Das aufgeschlossene Nährmedium wird sterilisiert, und die Züchtung erfolgt unter Sterilbedingungen. Dem Nährmedium und damit dem Backmittel werden keine chemischen Nähr- oder Hilfsstoffe zugesetzt, insbesondere erfolgt auch keine Kontrolle des pH-Wertes.

Die Herstellung des Nährmediums ist von entscheidender Bedeutung für den Geschmack des Backmittels und damit der daraus hergestellten Brote.

Das erfindungsgemässe Verfahren ist weiterhin dadurch gekennzeichnet, dass keine Konzentrierung oder Haltbarmachung erfolgt. Das Medium wird mit allen Aromakomponenten und den lebenden Lactobazillen den Teigen zugegeben. Die Haltbarkeit bis zu 6 Wochen wird durch Kühlung erreicht. Zur Verhinderung der Sedimentation können der Lösung noch Hydrokolloide wie in nachfolgender, nicht abschliessender Liste, genannt, zugeführt werden (niederverestertes Pektin + Ca-Salz, Quellmehle, Guarmehl).

Vorzugsweise benutzt werden Milchsäurebakterien der Arten Lactobazillus, Leuconostoc und/oder Pediococcus, vorzugsweise einem Stamm Lactobazillus brevis, Lactobazillus plantarum, Leuconostoc mesenteroides und/oder Pediococcus pentosaceus und speziell eine oder mehrere Stämme von Lactobazillus brevis DSM 9209, Lactobazillus

plantarum DSM 9208, *Leuconostoc mesenteroides* DSM 9207, und *Pediococcus pentosaceus* DSM 9210 benutzt. Diese Stämme wurden aus Weizensauerteig isoliert. Die Merkmale der genannten Stämme sind in den Tabellen 1a und 1b zusammengefasst.

5 Beispiele;

## 1. Zubereitung eines geeigneten Nährmediums für die Milchsäurebakterien

10 In einem Bioreaktor, der 15 Liter fasst, mischt man 9 Liter Wasser, 600 g Bio-Weizenkeime, 380 g gemahlene Bio-Weizenkörner, 20 g Bierhefeextrakt, 1 ml Alpha-Amylase-Lösung (16 Einheiten RAU/gramm) zur Hydrolyse der Stärke. Die Mischung wird während 20 Minuten auf 75°C gehalten und anschliessend auf 55°C abgekühlt. Man fügt 6 ml Amyloglucosidase-Lösung (17,6 AGI/g), 0,12 ml multi-aktives  $\beta$ -Glucanase Präparat (45 FBG/g), 2 ml Endoprotease (2,4 AU/g) und 3 ml Exopeptidase (800 LAPU/g) dazu. Die Tätigkeit der Enzyme dauert 120 Minuten. Das erhaltene Nährmedium wird während 20 Minuten bei 120°C sterilisiert. Dieses Medium wird bei 4°C gelagert und zur Fermentation der Milchsäurebakterien eingesetzt.

15 Die freigesetzten Zucker werden durch eine leistungsstarke HPLC analysiert. Die durch Hydrolyse der Proteine freigesetzten Aminosäuren werden durch die Reaktion mit Ninhydrin analysiert (S. Moore und W.H. Stein, J. Biol. Chem. 176,367,1948).

Die erhaltenen mittleren Werte sind:

Maltose ca.	8 g/l
Glucose ca.	50 g/l
Aminosäuren ca.	15 g/l

25 Zu keinem Zeitpunkt der Zubereitung des Mediums werden chemische Zusätze zugefügt. Der pH-Wert des Mediums liegt bei 6,0; z. B. 5,5 - 6,5.

## 2. Fermentation der Mikroorganismen

30 Die für ihren Stoffwechsel und für ihre sensorischen Eigenschaften ausgewählten Milchsäurebakterien Stämme werden bei - 80°C konserviert. Bei der Benutzung werden sie auf festes Getreidemedium umgesetzt (vorher beschriebenes Nährmedium 15 g/l Bactoagar).

35 Zwei Kulturen werden successive im Nährmedium gezüchtet. Die erste Kultur wird anhand einer isolierten Kolonie in 100 ml Medium angeimpft, (24 Stunden kultiviert bei 30°C ungeschüttelt). Die zweite Kultur wird in 900 ml neues Nährmedium umgesetzt, das mit 100 ml der vorhergehenden Kultur beimpft wird (24 Stunden kultiviert bei 30 °C ungeschüttelt). Diese Kultur dient dazu, zu der gewünschten Zeit und in der gewünschten Konzentration den Bioreaktor zu beimpfen.

40 Die Eigenschaften der benutzten Milchsäurebakterien Stämme in reiner Kultur im Nährmedium sind in der Tabelle 2a aufgezeigt. Einige Beispiele von gemischter oder sequenziell gemischter Kultur sind in den Tabellen 2b und 2c erfasst. Diese Beispiele sind ein Kompromiss, der als Ziel hat, genügend angeimpfte Milchsäurebakterien zu produzieren und in dem Brot ein charakteristisches Aroma und einen typischen Säuregehalt zu erhalten. Die Beimpfung mit Milchsäurebakterien in gewünschter Zeit und gewünschter Menge erlaubt die Konzentration der verschiedenen Mikroorganismen zu regulieren und somit die sensorischen Eigenschaften des Endprodukts zu beeinflussen. (Beispiele: siehe Tabellen 2b und 2c).

Tabelle 1a: Morphologische und physiologische Merkmale der Milchsäurebakterien

	<i>L. Plantarum</i> DSM 9208	<i>L. brevis</i> DSM 9209	<i>L. mesenteroides</i> DSM 9207	<i>P. pentosaceus</i> DSM 9210
Kolonie-merkmale (2 Tage, MRS Agar)	Koloniedurchmesser > 1 mm weiss smooth	Koloniedurchmesser > 1 mm grau smooth	Koloniedurchmesser 0,5 - 1 mm grau smooth	Koloniedurchmesser > 1 mm weiss smooth
Zellformen und Länge MRS Bouillon	Stäbchen verschiedene Länge einzeln bis Ketten	Stäbchen verschiedene Länge einzeln bis Ketten	Kokken bis Kurzstäbchen	Kokken, in Tetraden auch zu Paaren
Milchsäurekonfiguration	DL	DL	D	DL
Wachstum bei 15°C Wachstum bei 45°C	+ +	+ +/-	+ -	+ +
End pH in MRS Bouillon	3,4	4,4	4,2	3,7
Gasbildung aus Glucose Ammoniak aus Arginin Diaminopimelinsäure	- - +	+ + -	+ - -	- + -

+ = Reaktion positiv

+/- = Reaktion schwach

- = Reaktion negativ

**Tabelle 1b: Zuckervergärungsspektren der Milchsäurebakterien (Api 50 CH Biomérieux)**

	<i>L. plantanum</i> DSM 9208	<i>L. brevis</i> DSM 9209	<i>L. mesenteroides</i> DSM 9207	<i>P. pentosaceus</i> DSM 9210
Contrôle	-	-	-	-
Glycérol	-	-	-	-
Erythritol	-	-	-	-
D-Arabinose	-	-	-	-
L-Arabinose	+	+	+	+
Ribose	+	+	+	+
D-Xylose	-	+	+	-
L-Xylose	-	-	-	-
Adonitol	-	-	-	-
beta-Methyl-xyloside	-	+	-	-
Galactose	+	+	+	+
D-Glucose	+	+	+	+
D-Fructose	+	+/-	+	+
D-Mannose	+	-	+	+
L-Sorbose	-	-	-	-
Rhamnose	+/-	-	-	-
Dulcitol	-	-	-	-
Inositol	-	-	-	-
Mannitol	+	-	-	-
Sorbitol	+	-	-	-
alpha-Methyl-D-mannoside	+	-	-	-
alpha-Methyl-D-glucoside	+	+	+	-
N-Acetyl-glucosamine	+	+/-	+	+
Amygdaline	+	-	+	-
Arbutine	+	-	+	+
Esculine	+	-	+	+
Salicine	+	-	+	+
Cellobiose	+	-	+	+
Maltose	+	+	+	+
Lactose	+	-	-	-
Mélobiose	+	+/-	+	-
Saccharose	+	-	+	-
Tréhalose	+	-	+	-
Inuline	-	-	-	-
Mélézitose	+	-	-	-
D-Raffinose	+	-	+	-
Amidon	-	-	-	-
Glycogène	-	-	-	-
Xylitol	-	-	-	-
beta-Gentibiose	+/-	-	+/-	+
D-Turanose	+	-	+	-
D-Lyxose	-	-	-	-
D-Tagatose	-	-	-	+
D-Fucose	-	-	-	-
L-Fucose	-	-	-	-
D-Arabitol	+/-	-	-	-
L-Arabitol	-	-	-	-
Gluconate	+/-	+/-	-	-
2-Céto-gluconate	-	-	-	-
5-Céto-gluconate	-	+/-	-	-

Tabelle 2a: Fermentation der Milchsäurebakterien alleine

Erste Kultur 1 Oese (100 ml Nährmedium) - 24 Stunden - 30°C - ohne Schütteln

Zweite Kultur Verdünnung der ersten Kultur zu 1/10 - 16 Stunden - 30°C - leicht Schütteln

Zweite Kultur	<i>L. plantarum</i> DSM 9208	<i>L. brevis</i> DSM 9209	<i>L. mesenteroides</i> DSM 9207	<i>P. pentosaceus</i> DSM 9210
Zellzahl ( $\times 10^8$ zellen/ml)	2,5 3,8	4,0 3,95	1,7 4,02	2,1 3,85
pH				
Glucose (g/l)	28,5 10,5	27,2 6,8	26,3 6,5	26,7 11,1
Milchsäure (g/l)	0 0	2,9 0,7	1,1 2,4	0 0
Essigsäure (g/l)				
Ethanol				

Tabelle 2b: Fermentation der Milchsäurebakterien gemischt

Erste Kultur 1 Oese (100 ml Nährmedium) - 24 Stunden - 30°C - ohne Schütteln

Zweite Kultur Verdünnung der ersten Kultur zu 1/20 - 16 Stunden - 30°C - leicht Schütteln

Zweite Kultur	<i>L. plantarum</i> DSM 9208 und <i>L. brevis</i> DSM 9209	<i>L. plantarum</i> DSM 9208 und <i>L. mesenteroides</i> DSM 9207	<i>P. pentosaceus</i> DSM 9210 und <i>L. mesenteroides</i> DSM 9207	<i>L. brevis</i> DSM 9209 <i>L. mesenteroides</i> DSM 9207 <i>L. plantarum</i> DSM 9208
Zellzahl (x 10 <sup>8</sup> )	<i>L. brevis</i> DSM 9209 <i>L. plantarum</i> DSM 9208 <i>L. mesenteroides</i> DSM 9207 <i>P. pentosaceus</i> DSM 9210	4,0 1,2 0 0	0 3,0 0,1 0	0 0 0,5 2,0
pH	3,78 23,0 13,4 5,3 2,1	3,73 24,1 12,5 0,3 0,9	3,80 23,5 11,4 0,2 0,6	3,85 25,0 11,9 1,4 0,6

Tabelle 2c: Fermentation der Milchsäurebakterien sequentiell gemischt

Erste Kultur 1 Oese (100 ml Nährmedium) - 24 Stunden - 30°C - ohne Schütteln

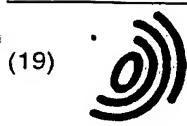
Zweite Kultur Verdünnung der ersten Kultur - 16 Stunden - 30°C - leicht Schütteln

Zweite Kultur	<i>L. mesenteroides</i> DSM 9207 verdünnung 1/10 <i>L. plantarium</i> DSM 9208 verdünnung 1/20 nach 4 St	<i>L. plantarium</i> DSM 9208 verdünnung 1/10 <i>L. brevis</i> DSM 9209 verdünnung 1/20 nach 4 St	<i>L. plantarium</i> DSM 9208 verdünnung 1/10 <i>L. brevis</i> DSM 9209 verdünnung 1/20	<i>L. plantarium</i> DSM 9208 und <i>L. brevis</i> DSM 9209 verdünnung 1/50
Zell- zahl (x 10 <sup>9</sup> )	<i>L. brevis</i> DSM 9209 <i>L. plantarium</i> DSM 9208 <i>L. mesenteroides</i> DSM 9207 <i>P. pentosaceus</i> DSM 9210	0 2,4 1,0 0	2,4 2,7 0 0	1,0 3,0 0 0
pH Glucose Milchsäure Essigsäure Ethanol		3,80 25,2 10,8 0,5 1,2	3,75 26,1 12,5 4,0 3,7	3,77 27,3 11,3 4,3 2,1



Patentansprüche

1. Verfahren zur Herstellung eines flüssigen oder pastösen biologischen Backmittels, dadurch gekennzeichnet, dass Getreiderohstoffe und Bierhefeextrakt gemischt werden und mindestens eine Amylase und mindestens eine Amyloglucosidase zugegeben wird, wobei das Medium zuerst 10 - 30 Minuten auf 50 - 80°C aufgeheizt, dann auf 55°C abgekühlt und nach Zugabe von mindestens 2 Proteasen 30 Minuten - 4 Stunden bei dieser Temperatur gehalten wird, woran sich dann die Sterilisation und Fermentation zu dem Backmittel mit Hilfe von einer oder mehrerer Milchsäurebakterieenarten anschliesst.
2. Verfahren gemäss Anspruch 1, gekennzeichnet dadurch, dass die Züchtung der Milchsäurebakterien-Kulturen diskontinuierlich durchgeführt werden.
3. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 2, gekennzeichnet dadurch, dass die Züchtung der Milchsäurebakterienarten ohne pH-Regelung durchgeführt wird.
4. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 3, gekennzeichnet dadurch, dass die eingesetzten Milchsäurebakterien solche der Arten *Lactobazillus*, *Leuconostoc* und/oder *Pediococcus* sind.
5. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 4, gekennzeichnet dadurch, dass die eingesetzten Milchsäurebakterien solche der Stämme *Lactobazillus brevis*, *Lactobazillus plantarum*, *Leuconostoc mesenteroides* und/oder *Pediococcus pentosaceus* sind.
6. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 5, gekennzeichnet dadurch, dass die eingesetzten Milchsäurebakterien aus einem oder mehreren Stämmen *Lactobazillus brevis* die DSM 9209, *Lactobazillus plantarum* DSM 9208, *Leuconostoc mesenteroides* DSM 9207 und *Pediococcus pentosaceus* DSM 9210 sind.
7. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 6, gekennzeichnet dadurch, dass es sich bei den Getreiderohstoffen um Keime und Mehle, gegebenenfalls in Mischungen, handelt.
8. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 7, gekennzeichnet dadurch, dass das Medium zuerst 20 Minuten auf 75°C aufgeheizt und dann auf 55°C und nach Zugabe von mindestens 2 Proteasen 2 Stunden bei dieser Temperatur gehalten wird.
9. Benutzung der gemäss einem der Ansprüche 1 bis 8 erhaltenen biologisch-aktiven Lösungen als Backmittel vorzugsweise als Vorteig oder Starterkultur für die Brotherstellung.
10. Das vorzugsweise biologische Backmittel gemäss den Ansprüchen 1 bis 9 enthält ein oder mehrere stärkeabbauende Enzyme (Amylasen).
11. Das Backmittel gemäss der Ansprüche 1 bis 10 enthält das Enzym Glucoseoxidase.
12. Das Backmittel gemäss den Ansprüchen 1 bis 11 wird dadurch gekennzeichnet, dass Ascorbinsäure oder ascorbinsäurehaltiges Fruchtpulver zugesetzt werden.
13. Verfahren nach den Ansprüchen 1 bis 12, dadurch gekennzeichnet, dass eine Dosierung von 1 bis 10% vorzugsweise von 2 bis 6% (bezogen auf den Mehnteil), erfolgt.
14. Das Backmittel, gemäss den Ansprüchen 1 bis 13, wird dadurch gekennzeichnet, dass enzymaktive oder enzym-inaktive Malzmehle oder Malzextrakte zugesetzt werden können.



Europäisches Patentamt  
European Patent Office  
Office européen des brevets



(11) **EP 0 806 144 A3**

(12) **EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG**

(88) Veröffentlichungstag A3:  
19.05.1999 Patentblatt 1999/20

(51) Int Cl.<sup>6</sup>: **A21D 8/04**

(43) Veröffentlichungstag A2:  
12.11.1997 Patentblatt 1997/46

(21) Anmeldenummer: **97810293.7**

(22) Anmeldetag: **09.05.1997**

(84) Benannte Vertragsstaaten:  
**AT BE CH DE DK ES FI FR GB IE IT LI LU NL PT SE**

(72) Erfinder: **Ehret, Aloyse**  
**68730 Blotzheim (FR)**

(30) Priorität: **11.05.1996 DE 19619187**

(74) Vertreter: **Rottmann, Maximilian R.**  
**c/o Rottmann, Zimmermann + Partner AG**  
**Glattalstrasse 37**  
**8052 Zürich (CH)**

(71) Anmelder: **AGRANO AG**  
**CH-4123 Allschwil (CH)**

(54) **Herstellung eines flüssigen bzw. pastösen biologischen Back-mittels für Brot mit Hilfe von Milchsäurebakterien sowie danach hergestelltes biologisches Backmittel**

(57) Die vorliegende Erfindung betrifft ein Verfahren zur Herstellung eines flüssigen oder pastösen biologischen Backmittels mit lebenden Milchsäurebakterienarten. Sie wird dadurch gekennzeichnet, dass das gesamte Nährmedium als Backmittel dient. Zur Herstellung des Nährmediums werden Getreiderohstoffe gemischt und mindestens eine Amylase und mindestens eine Amyloglucosidase zugegeben, wobei das Medium zu-

erst 20 Minuten auf 75°C und dann auf 55°C abgekühlt und nach Zugabe von mindestens 2 Proteasen 2 Stunden bei dieser Temperatur gehalten wird, woran sich dann die Sterilisation des Nährmediums anschliesst. Das Nährmedium wird danach mit den in der Erfindung genannten Milchsäurebakterienarten beimpft. Dem erfindungsgemässen Backmittel werden noch Ascorbinsäure,  $\alpha$  - Amylasen und Malzmehl beigegeben.

EP 0 806 144 A3



Europäisches  
Patentamt

## EUROPÄISCHER RECHERCHENBERICHT

Nummer der Anmeldung

EP 97 81 0293

EINSCHLÄGIGE DOKUMENTE			
Kategorie	Kennzeichnung des Dokuments mit Angabe, soweit erforderlich, der maßgeblichen Teile	Betrifft Anspruch	KLASSIFIKATION DER ANMELDUNG (Int.Cl.6)
X	EP 0 684 308 A (AGRANO AG) 29. November 1995 * Seite 9, Zeile 1 - Seite 14, Zeile 50 * * Beispiele 2,3 * * Ansprüche 1,2,6,7,10-12,17,18 *	1-10	A21D8/04
A	EP 0 564 782 A (HUELS CHEMISCHE WERKE AG) 13. Oktober 1993 * Beispiel 3 * * Ansprüche 1,4,8 *	1,9,10	
A	EP 0 468 731 A (ORIENTAL YEAST CO LTD) 29. Januar 1992 * Ansprüche 1,3,4 *	10-12	
A	EP 0 321 811 A (SUOMEN SOKERI OY) 28. Juni 1989 * Ansprüche 1,7,8 *	10-12	
A	DE 23 33 387 A (HODAPP FERDINAND DIPL BRAUMSTR) 15. Mai 1975 * das ganze Dokument *	10,14	RECHERCHIERTE SACHGEBIETE (Int.Cl.6)
A	EP 0 684 306 A (AGRANO AG) 29. November 1995		A21D
A	EP 0 684 307 A (AGRANO AG) 29. November 1995		
Der vorliegende Recherchenbericht wurde für alle Patentansprüche erstellt			
Recherchenort DEN HAAG		Abschlußdatum der Recherche 26. März 1999	Prüfer Dekeirel, M
KATEGORIE DER GENANNTEN DOKUMENTE X : von besonderer Bedeutung allein betrachtet Y : von besonderer Bedeutung in Verbindung mit einer anderen Veröffentlichung derselben Kategorie A : technologischer Hintergrund O : mündliche Offenbarung P : Zwischenliteratur T : der Erfindung zugrunde liegende Theorien oder Grundsätze E : älteres Patentdokument, das jedoch erst am oder nach dem Anmeldedatum veröffentlicht worden ist D : in der Anmeldung angeführtes Dokument L : aus anderen Gründen angeführtes Dokument S : Mitglied der gleichen Patentfamilie, übereinstimmendes Dokument			

EPO FORM 1503 03 92 (P04.003)

**ANHANG ZUM EUROPÄISCHEN RECHERCHENBERICHT  
 ÜBER DIE EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG NR.**

EP 97 81 0293

In diesem Anhang sind die Mitglieder der Patentfamilien der im obengenannten europäischen Recherchenbericht angeführten Patentdokumente angegeben.

Die Angaben über die Familienmitglieder entsprechen dem Stand der Daten des Europäischen Patentamts am 26-03-1999.  
 Diese Angaben dienen nur zur Unterrichtung und erfolgen ohne Gewähr.

26-03-1999

Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument	Datum der Veröffentlichung	Mitglied(er) der Patentfamilie	Datum der Veröffentlichung
EP 0684308 A	29-11-1995	CA 2149456 A,C US 5700684 A US 5849565 A	28-11-1995 23-12-1997 15-12-1998
EP 0564782 A	13-10-1993	DE 4211973 A	14-10-1993
EP 0468731 A	29-01-1992	JP 4084848 A JP 4200339 A AU 8122291 A CA 2047798 A	18-03-1992 21-07-1992 30-01-1992 27-01-1992
EP 0321811 A	28-06-1989	AT 77203 T CA 1329047 A DE 3872196 A DK 712188 A FI 885816 A,B, JP 1265843 A JP 2735259 B NO 176383 B US 5547690 A	15-07-1992 03-05-1994 23-07-1992 18-08-1989 22-06-1989 23-10-1989 02-04-1998 19-12-1994 20-08-1996
DE 2333387 A	15-05-1975	KEINE	
EP 0684306 A	29-11-1995	CA 2149455 A,C US 5702943 A US 5854057 A	28-11-1995 30-12-1997 29-12-1998
EP 0684307 A	29-11-1995	CA 2149458 A,C	28-11-1995

EPC FORM P0461

Für nähere Einzelheiten zu diesem Anhang : siehe Amtsblatt des Europäischen Patentamts, Nr.12/82